

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES  
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum  
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum  
8. März 2001 (08.03.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer  
WO 01/15528 A1

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: A01N 31/04,  
31/02

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/08381

(22) Internationales Anmeldedatum:  
28. August 2000 (28.08.2000)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:  
199 40 605.7 27. August 1999 (27.08.1999) DE

(71) Anmelder und

(72) Erfinder: SCHÜR, Jörg [DE/DE]; Heideweg 51, 41844  
Wegberg-Dalheim (DE).

(74) Anwälte: HELBING, Jörg usw.; Von Kreisler Selting  
Werner, P.O. Box 10 22 41, 50462 Köln (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT,  
AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU,

CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM,  
HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK,  
LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX,  
MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL,  
TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH,  
GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eura-  
sisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM),  
europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI,  
FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent  
(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE,  
SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden  
Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen  
eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen  
Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on  
Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe  
der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: IMPREGNATION METHOD

(54) Bezeichnung: IMPRÄGNIERUNGSVERFAHREN

(57) Abstract: The invention relates to a method for impregnating, incorporating or surface-treating substances/articles that can be microbially decomposed, contaminated and/or infested with parasites and/or that are perishable. The inventive method comprises the following steps: applying a special antimicrobial/antiparasite composition on the substances/articles or incorporating the antimicrobial/antiparasite composition in the substances. The invention further relates to said special antimicrobial/antiparasite compositions, to their use for impregnating and/or surface-treating substances that can be microbially decomposed, contaminated and/or that are perishable or substances that are infested with parasites and to the use thereof in substances and products that have to be self-contaminating.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Imprägnierung, Einarbeitung oder Oberflächenbehandlung von mikrobiell abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen bzw. parasitär befallenen Substanzen/Gegenstände, umfassend das Auftragen einer speziellen antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung auf die Substanzen/Gegenstände oder das Einarbeiten der antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung in die Substanzen, diese speziellen antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzungen, deren Verwendung zur Imprägnierung bzw. Oberflächenbehandlung von mikrobiologisch abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen bzw. parasitär befallenen Substanzen sowie deren Verwendung in Substanzen und Produkten, die selbstkontaminierend sein müssen.

WO 01/15528 A1



## Imprägnierungsverfahren

5

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Imprägnierung, Einarbeitung oder Oberflächenbehandlung von mikrobiell abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen bzw. parasitär befallenen Substanzen/Gegenstände, umfassend das Auftragen einer speziellen antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung auf  
10 die Substanzen/Gegenstände oder das Einarbeiten der antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung in die Substanzen, diese speziellen antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzungen, deren Verwendung zur Imprägnierung bzw. Oberflächenbehandlung von mikrobiologisch abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen bzw. parasitär befallenen Substanzen sowie  
15 deren Verwendung in Substanzen und Produkten, die selbstkontaminierend sein müssen.

Die Imprägnierung und Oberflächenbehandlung von mikrobiologisch und parasitär empfindlichen, d.h. kontaminierbaren, abbaubaren und/oder verderblichen Substanzen und Gegenstände ist ein grundsätzliches Problem bei der industriellen Verarbeitung solcher Substanzen und Gegenstände (wie z. B. Holz und Holzprodukte, Textilien und textile Rohstoffe, verkeimungsgefährdete Kunststoffe, Dämm- und Dichtungsstoffe). Ebenso ist die Selbstdekontamination von Reinigungsmittel oder Köprepflegemittel z. B. Deodorantien mit harmlosen Stoffen noch ausgesprochen  
20 problematisch.  
25

Zum heutigen Zeitpunkt wird ein mikrobiologischer oder parasitärer Befall ausschließlich "toxisch" bekämpft, d. h. mit bakteriziden, fungiziden, viruziden, sporiziden, insektiziden Substanzen, die jedoch zum Großteil stark toxisch sind, so daß die  
30 Personen, die mit diesen so behandelten Produkten in Verbindung kommen gefährdet sind. Darüber hinaus bestehen auch Probleme bei der Entsorgung von mit solchen toxischen Substanzen bearbeiteter Produkten, Substanzen und Gegenstände.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung beruht darin, ein Imprägnierungs- oder Oberflächenbehandlungsverfahren zur Verfügung zu stellen, daß die Nachteile des Standes der Technik nicht aufweist.

5

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß spezielle antimikrobielle Zusammensetzungen, die als antimikrobielle Bestandteile zwei oder mehrere GRAS (Generally Recognized As Safe)-Aromastoffe enthalten (wie sie z.B. aus der WO-96/29895 und 98/58540 als Prozesshilfsmittel und Additive für Nahrungsmittel bekannt sind), auch sehr gute fungizide und antiparasitäre Eigenschaften aufweisen. Darauf aufbauend wurde gefunden, dass diese Zusammensetzungen sehr gut zur Imprägnierung und Oberflächenbehandlung von mikrobiell abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen/Gegenstände bzw. zur Einarbeitung in diese Substanzen/Gegenstände geeignet sind, ohne dabei das Toxizitätsproblem der herkömmlichen Imprägnierungs-, Oberflächenbehandlungs- oder Einarbeitungsmittel zu besitzen. Durch die Einarbeitung kann ein dekontaminierender Effekt des Produktes (falls vorhanden) verstärkt werden und somit bisher hierfür verwendete toxische Substanzen ersetzt werden. Insbesondere wurde gefunden, daß die benzylalkoholhaltigen Zusammensetzungen eine besonders hohe antimikrobielle und antiparasitäre Aktivität besitzen.

20

Gegenstand der vorliegenden Anmeldung ist demgemäß

(1) ein Verfahren zur Imprägnierung und zur Behandlung von mikrobiell abbaubarer, kontaminierbarer und/oder verderblicher Substanzen oder parasitär befallener Substanzen, umfassend

25

- das Verteilen oder Auftragen einer antimikrobiellen/antiparasitäre Zusammensetzung auf der Oberfläche der abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen und/oder

30

- das Einarbeiten der antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung in die abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen,

wobei die antimikrobielle Zusammensetzung wenigstens zwei GRAS(Generally Recognized As Safe)-Aromastoffe enthält;

(2) eine bevorzugte Ausführungsform des eine weitere bevorzugte Ausführungs des in (1) definierten Verfahrens, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung eine oder mehrere GRAS(Generally Recognized As Safe)-Aroma-Alkohole oder deren Derivate (a) und einen oder mehrere Aromastoffe, ausgewählt aus Polyphenolverbindungen (b) und GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate (c), enthält;

(3) eine weitere bevorzugte Ausführungsform des in (1) definierten Verfahrens, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung

(i) wenigstens einen lipophilen GRAS(Generally Recognized As Safe)-Aromastoff und

(ii) wenigstens einen hydrophilen GRAS-Aromastoff enthält;

(4) eine bevorzugte Ausführungsform des in (1) bis (3) definierten Verfahrens, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung den GRAS-Aroma-Alkohol Benzylalkohol als notwendigen Bestandteil enthält;

(5) eine Zusammensetzung zur Imprägnierung oder Oberflächenbehandlung von mikrobiell abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen/Gegenstände oder parasitär befallener Substanzen/Gegenstände (d.h. ein Imprägnierungsmittel), umfassend eine antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung, wie in (1) bis (4) definiert;

(6) eine Zusammensetzung zur Einarbeitung in mikrobiologisch abbaubare, kontaminierbare und/oder verderbliche Substanzen/Gegenstände oder in dem parasitären Befall zugängliche Substanzen/Gegenstände, umfassend eine antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung, wie in (1) bis (4) definiert;

(7) die Verwendung der in (5) definierten Zusammensetzung zur Oberflächenbehandlung von mikrobiell abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen/Gegenstände von parasitär befallenen Substanzen/Gegenständen oder von Substanzen/Gegenstände, die selbstdekontaminierend sein müssen; und

(8) die Verwendung einer antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung, wie in (6) definiert, zur Einarbeitung in mikrobiologisch abbaubare, kontaminierbare und/oder verderbliche Substanzen/Gegenstände, in dem parasitären Befall zugängliche Substanzen/Gegenstände oder in Substanzen/Gegenstände, die selbstdekontaminierend sein müssen.

Unter "mikrobiell abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen/Gegenstände " im Sinne der vorliegenden Erfindung sind die folgenden natürlichen und/oder chemischen Materialien zu verstehen:

- Holz und Holzprodukte einschließlich Papier- und Korbwaren,
- 5 - Textilien und textile Rohstoffe einschließlich Leder und Lederwaren,
- Verkeimungsgefährdete Kunststoffe einschließlich Gummi,
- Kosmetika und Produkte zur Körperpflege einschließlich Hygiene- und Verbandsprodukte,
- natürliche und mineralische Dämm- und Dichtungsstoffe,
- 10 - Baumaterialien aus mineralischen und natürlichen Stoffen,
- Deodorantien,
- Insektizide und Pestizide,
- Filter,
- Erden und Düngemittel,
- 15 - tierische Rohstoffe,
- Farben und Lacke, Schmiermittel, Klebstoffe,
- Waschmittel, Reinigungsmittel und andere Hygieneprodukte.

Unter "Imprägnieren, Einarbeiten oder Oberflächenbehandeln" wird dabei im Falle  
20 des Holzes sowohl ein Besprühen direkt nach dem Fällen der Bäume, ein Besprühen beim Zerkleinern (Sägen und Hobeln) durch kontinuierliche Zugabe zu der Zerkleinerungsvorrichtung, eine Behandlung des zerkleinerten Materials, z.B. während des Transportes, eine Druckimprägnierung des verarbeiteten Produktes als auch die langfristige Pflege durch Auftragen von Ölen und Anstrichen verstanden. Bei Zell-  
25 stoffen und Papier bedeutet Imprägnieren die Behandlung des Produktes während der Verarbeitung, z.B. durch Zugabe bei der Herstellung dieser Produkte als auch eine anfängliche Oberflächenbehandlung bei oder während der Installation der Geräte. Darüber hinaus kann z.B. bei Luftfilter auch durch eine spätere Oberflächenbehandlung die Standzeit weiter verlängert werden. Coatings von natürlichen und/oder  
30 chemischen Materialien können entweder durch Zugabe des Imprägnierungsmittels bei dem Herstellungsverfahren oder durch spätere Oberflächenbehandlung imprägniert werden. Darüber hinaus kann Imprägnieren im Sinne der vorliegenden Erfindung ebenfalls die Zugabe der antimikrobiellen Zusammensetzung zu Farben und

Lacken bedeuten. Eine Oberflächenentkeimung oder Imprägnierung findet insbesondere durch Sprühen, Tauchen, Vernebeln, Abwaschen und Wischen statt. Dies kann mit oder ohne Druck, bei Raumtemperatur oder heiß erfolgen.

- 5 Im folgenden werden die erfindungsgemäß einsetzbaren Stoffe im einzelnen näher beschrieben:

Die vorstehend in (1) bis (4) genannten GRAS-Aromastoffe, GRAS-Aroma-Alkohole und GRAS-Aromasäuren sind von der FDA-Behörde zur Verwendung in Nahrungsmitteln als gewerbesicher anerkannt (GRAS = Generally Recognized As Safe In Food). Bei den erwähnten GRAS-Aromastoffen handelt es sich um solche Verbindungen, die in FEMA/FDA GRAS Flavour Substances Lists GRAS 3-15 Nr. 2001-3815 (Stand 1997) genannt sind. In dieser Liste sind natürliche und naturidentische Aromastoffe aufgeführt, die von der amerikanischen Gesundheitsbehörde FDA zur Verwendung in Nahrungsmitteln zugelassen sind: FDA Regulation 21 CFR 172.515 für naturidentische Aromastoffe (Synthetic Flavoring Substances and Adjuvants) und FDA Regulation 21 CFR 182.20 für natürliche Aromastoffe (Natural Flavoring Substances and Adjuvants). Geeignete GRAS-Aromastoffe gemäß der vorliegenden Erfindung sind z. B. (a) GRAS-Aroma-Alkohole oder deren Derivate, (b) Polyphenolverbindungen, (c) GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate, (d) Phenole oder deren Derivate, (e) Ester, (f) Terpene, (g) Acetale, (h) Aldehyde und (i) etherische Öle.

- Im einzelnen können beispielsweise folgende GRAS-Aroma-Alkohole (a) zum Einsatz kommen:

Benzylalkohol, Acetoin (Acetylmethylcarbinol), Ethylalkohol (Ethanol), Propylalkohol (1-Propanol), iso-Propylalkohol (2-Propanol, Isopropanol), Propylenglykol, Glycerin, n-Butylalkohol (n-Propylcarbinol), iso-Butylalkohol (2-Methyl-1-propanol), Hexylalkohol (Hexanol), L-Menthol, Octylalkohol (n-Octanol), Zimtalkohol (3-Phenyl-2-propen-1-ol),  $\alpha$ -Methylbenzylalkohol (1-Phenylethanol), Heptylalkohol (Heptanol), n-Amylalkohol (1-Pentanol), iso-Amylalkohol (3-Methyl-1-butanol), Anisalkohol (4-Methoxybenzylalkohol, p-Anisalkohol), Citronellol, n-Decylalkohol (n-Decanol), Geraniol,  $\beta$ - $\gamma$ -Hexanol (3-Hexenol), Laurylalkohol (Dodecanol), Linalool, Nerolidol, Nonadienol

(2,6-Nonadien-1-ol), Nonylalkohol (Nonanol-1), Rhodinol, Terpeneol, Borneol, Clineol (Eucalyptol), Anisol, Cuminylalkohol (Cuminol), 10-Undecen-1-ol, 1-Hexadecanol.

- Als Derivate können sowohl natürliche oder naturidentische Derivate als auch synthetische Derivate eingesetzt werden. Geeignete Derivate sind z. B. die Ester, Ether und Carbonate der vorstehend genannten GRAS-Aroma-Alkohole. Besonders bevorzugte GRAS-Aroma-Alkohole sind die aromatischen GRAS-Aroma-Alkohole der vorstehenden Liste (hiervon besonders bevorzugt ist Benzylalkohol), 1-Propanol, Glycerin, Propylenglycol, n-Butylalkohol, Citronellol, Hexanol, Linalool, Acetoin und deren Derivate.

10

Als Komponente (b) können die folgenden Polyphenole eingesetzt werden:

- Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Phloroglucin, Pyrogallol, Cyclohexan, Resveratrol, Usninsäure, Acylpolyphenole, Lignine, Anthocyane, Flavone, Catechine, Gallussäurederivate (z. B. Tannine, Gallotannin, Gerbsäuren, Gallus-Gerbsäuren), Camosol, Camosolsäure (einschließlich deren Derivate wie (2,5-Dihydroxyphenyl)carboxyl- und (2,5-Dihydroxyphenyl)alkylencarboxylsubstitutionen, Salze, Ester, Amide), Kaffesäure und deren Ester und Amide, Flavonoide (z. B. Flavon, Flavonol, Isoflavon, Gossypetin, Myrecetin, Robinetin, Apigenin, Morin, Taxifolin, Eriodictyol, Naringin, Rutin, Hesperidin, Troxerutin, Chrysin, Tangeritin, Luteolin, Catechine, Quercetin, Fisetin, Kaempferol, Galangin, Rotenoide, Aurone, Flavonole, Diole), Extrakte aus z. B. Camellia Primula. Weiterhin können auch deren mögliche Derivate, z. B. Salze, Säuren, Ester, Oxide und Ether verwendet werden. Das besonders bevorzugte Polyphenol ist Tannin (eine GRAS-Verbindung).

- 25 Als Komponente (c) können beispielsweise folgende GRAS-Säuren zum Einsatz kommen:

- Essigsäure, Aconitsäure, Adipinsäure, Ameisensäure, Apfelsäure (1-Hydroxybernsteinsäure), Capronsäure, Hydrozimsäure (3-Phenyl-1-propionsäure), Pelargonensäure (Nonansäure), Milchsäure (2-Hydroxypropionsäure), Phenoxyessigsäure (Glykolsäurephenylether), Phenylessigsäure ( $\alpha$ -Toluolsäure), Valeriansäure (Pentansäure), iso-Valeriansäure (3-Methylbutansäure), Zimtsäure (3-Phenylpropensäure), Citronensäure, Mandelsäure (Hydroxyphenylessigsäure), Weinsäure (2,3-Di-



hydroxybutandisäure; 2,3-Dihydroxybernsteinsäure), Fumarsäure, Tanninsäure und deren Derivate.

5 Geeignete Derivate der GRAS-Aromasäuren im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Ester (z. B. C<sub>1-6</sub>-Alkylester und Benzylester), Amide (einschließlich N-substituierte Amide) und Salze (Alkali-, Erdalkali- und Ammoniumsalze der vorstehend genannten Säuren zu verstehen. Ebenfalls umfassen Derivate im Sinne der vorliegenden Erfindung Modifikationen der Seitenketten-Hydroxyfunktionen (z. B. Acyl- und Alkylderivate) und Modifikationen der Doppelbindungen (z. B. die perhydrierten und  
10 hydroxilierten Derivate der genannten Säuren).

Als Komponente (d) können folgende Phenolverbindungen zum Einsatz kommen: Thymol, Methyleugenol, Acetyleugenol, Safrol, Eugenol, Isoeugenol, Anethol, Phenol, Methylchavicol (Estragol; 3-4-Methoxyphenyl-1-propen), Carvacrol,  $\alpha$ -Bisabolol,  
15 Fomesol, Anisol (Methoxybenzol) und Propenylguaethol (5-Propenyl-2-ethoxaphenol) und deren Derivate. Derivate im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Verbindungen, in denen die phenolische Hydroxylgruppe verestert oder verethert ist.

Als GRAS-Ester (Komponente (e)) kommen beispielsweise Allicin und die folgenden  
20 Acetate Iso-Amylacetat (3-Methyl-1-butylacetat), Benzylacetat, Benzylphenylacetat, n-Butylacetat, Cinnamylacetat (3-Phenylpropenylacetat), Citronellylacetat, Ethylacetat (Essigester), Eugenolacetat (Acetyleugenol), Geranylacetat, Hexylacetat (Hexanylethanoat), Hydrocinnamylacetat (3-Phenyl-propylacetat), Linalylacetat, Octylacetat, Phenylethylacetat, Terpinylacetat, Triacetin (Glyceryltriacetat), Kaliumacetat, Natriumacetat und Calciumacetat zum Einsatz. Weitere geeignete Ester sind  
25 die Esterderivate der vorstehend definierten Säuren (Komponente (c)).

Als Terpene (Komponente (f)) kommen z. B. Campher, Limonen und  $\beta$ -Caryophyllen in Betracht.

30

Zu den verwendbaren Acetalen (Komponente (g)) zählen z. B. Acetal, Acetaldehyddibutylacetal, Acetaldehyddipropylacetal, Acetaldehydphenethylpropylacetal, Zimtal-

dehydethylenglycolacetal, Decanaldimethylacetal, Heptanaldimethylacetal, Heptanalglycerilacetal und Benzaldehydpropylenglykolacetal.

Als Aldehyde (Komponente (h)) sind z. B. Acetaldehyd, Anisaldehyd, Benzaldehyd, iso-Butylaldehyd (Methyl-1-propanal), Citral, Citronellal, n-Caprylaldehyd (n-Decanal), Ethylvanillin, Fufurol, Heliotropin (Piperonal), Heptylaldehyd (Heptanal), Hexylaldehyd (Hexanal), 2-Hexenal ( $\beta$ -Propylacrolein), Hydrozimtaldehyd (3-Phenyl-1-propanal), Laurylaldehyd (Docdecanal), Nonylaldehyd (n-Nonanal), Octylaldehyd (n-Octanal), Phenylacetaldehyd (1-Oxo-2-phenylethan), Propionaldehyd (Propanal), Vanillin, Zimtaldehyd (3-Phenylpropenal), Perillaaldehyd und Cuminaldehyd verwendbar.

Erfindungsgemäß einsetzbar sind beispielsweise auch die im folgenden aufgeführten etherischen Öle und/oder die alkoholischen, glykolischen oder durch  $\text{CO}_2$ -Hochdruckverfahren erhaltenen Extrakte aus den genannten Pflanzen (Komponente (i)):

- (i1) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Alkoholen: Melisse, Koriander, Kardamon, Eukalyptus;
- (i2) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Aldehyden: Eukalyptus citriodora, Zimt, Zitrone, Lemongras, Melisse, Citronella, Limette, Orange;
- (i3) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Phenolen: Oreganum, Thymian, Rosmarin, Orange, Nelke, Fenchel, Campher, Mandarine, Anis, Cascarille, Estragon und Piment;
- (i4) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Acetaten: Lavendel;
- (i5) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Estern: Senf, Zwiebel, Knoblauch;
- (i6) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Terpenen: Pfeffer, Pomeranze, Kümmel, Dill, Zitrone, Pfefferminz, Muskatnuß.

Eine bevorzugte Ausführungsform der antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung (1) enthält wenigstens einen GRAS-Aroma-Alkohol (a), insbesondere Benzylalkohol. Dabei sind solche Zusammensetzungen bevorzugt, die weniger als 50 Gew.-%, vorzugsweise weniger als 30 Gew.-%, besonders bevorzugt weniger als 20

Gew.-%, Ethanol, Isopropanol oder Benzylalkohol oder eines Gemisches dieser Stoffe enthalten.

5 In einer anderen bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung enthält die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung wenigstens einen hydrophilen, alkoholischen GRAS-Aromastoff und/oder einen hydrophilen, nichtalkoholischen GRAS-Aromastoff. Der Anteil der hydrophilen, alkoholischen GRAS-Aromastoffe darf bis zu 99 Gew.-% der Zusammensetzung betragen und beträgt vorzugsweise 30 bis 98 Gew.-%, besonders bevorzugt 80 bis 95 Gew.-%. Der Anteil der hydrophilen, 10 nichtalkoholischen GRAS-Aromastoffe in der insektiziden Zusammensetzung darf bis zu 90 Gew.-% betragen und beträgt vorzugsweise 0,1 bis 50 Gew.-%. Dabei sind solche Zusammensetzungen bevorzugt, die neben den genannten hydrophilen Verbindungen weiterhin Benzylalkohol und/oder eine Polyphenolverbindung (b1) enthalten.

15 Hydrophile, alkoholische GRAS-Aromastoffe sind dabei einwertige oder mehrwertige Alkohole mit 2 - 10 C-Atomen, vorzugsweise mit 2 - 7 C-Atomen. Besonders bevorzugte Verbindungen sind 1-Propanol, Glycerin, Propylenglykol und Acetoin. Hydrophile, nichtalkoholische GRAS-Aromastoffe sind ausgewählt aus organischen Säuren mit 1 - 15 C-Atomen und physiologisch akzeptablen Salzen derselben, hydrophilen Acetaten und hydrophilen Aldehyden. Bevorzugte organische Säuren sind solche mit 2 - 10 C-Atomen und insbesondere Essigsäure, Acronitsäure, Ameisensäure, Apfelsäure, Milchsäure, Phenylelessigsäure, Zitronensäure, Mandelsäure, 20 Weinsäure, Fumarsäure, Tanninsäure, Hydrozimtsäure und deren physiologisch akzeptablen Salze. Das hydrophile Acetat ist vorzugsweise ausgewählt aus Allicin, Triacetin, Kaliumacetat, Natriumacetat und Calciumacetat und der hydrophile Aldehyd ist vorzugsweise ausgewählt aus Furfurol, Propionaldehyd und Vanillin.

25 Eine weitere bevorzugte antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung ist die vorstehend unter (2) angeführte Zusammensetzung. Die Zusammensetzung kann dabei 0,1 bis 99,9 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 99 Gew.-%, Komponente (a), 30 0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-%, Komponente (b) und

0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-%, Komponente (c) enthalten.

- 5 Die Komponente (a) enthält in dieser Ausführungsform der Erfindung einen oder mehrere GRAS-Aroma-Alkohole. Bevorzugt ist der Einsatz von zwei oder drei GRAS-Aroma-Alkoholen. Das Mischungsverhältnis der Komponente (a) zu Komponenten (b) liegt vorzugsweise zwischen 10.000 : 1 und 1 : 10.000, besonders bevorzugt zwischen 1000 : 1 und 1:1000 und ganz besonders bevorzugt zwischen 100 : 1 und 1 : 100.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens enthält die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung

- (a1) Benzylalkohol als notwendigen Bestandteil und gegebenenfalls  
15 (a2) einen oder mehrere weitere GRAS-Aroma-Alkohole oder deren Derivate und  
(b) eine oder mehrere Polyphenolverbindungen und/oder  
(c) eine oder mehrere GRAS-Säuren oder deren Derivate.

Geeignete Mengen der Komponenten (a1), (a2), (b) und (c) sind dabei:

- 20 0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 75 Gew.-% Benzylalkohol;  
0 bis 99,8 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 99 Gew.-% Komponente (a2);  
0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-% Komponente (b) und/oder  
0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-% Komponente (c).

- 25 Besonders bevorzugt in diesen Zusammensetzungen sind solche die zwingend eine Polyphenolverbindung (b) enthalten und optional noch eine oder mehrere GRAS-Säuren (c).

Die besonders bevorzugte antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung kann weiterhin noch die bereits erwähnten GRAS-Aromastoffe (d) bis (i) enthalten.

30

Der Anteil der Komponenten (d) - (i) in der antimikrobiellen/antiparasitäre Zusammensetzung ist vorzugsweise kleiner oder gleich 25 Gew.-% und liegt bevorzugt im

Bereich von 0,001 bis 9 Gew.-%. Bevorzugt unter den weiteren GRAS-Aromastoffen sind die Phenole (d) und etherische Öle (i).

5 In der in Ausführungsform (3) des erfindungsgemäßen Verfahrens eingesetzten Zusammensetzung sind die lipophilen GRAS-Aromastoffe vorzugsweise ausgewählt aus (a) lipophilen GRAS-Aroma-Alkoholen oder deren Derivate, (b) Polyphenolverbindungen, (c) lipophilen GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate, (d) Phenolen oder deren Derivate, (e) lipophilen Estern, (f) Terpenen, (g) Acetalen, (h) lipophilen Aldehyden und (i) etherischen Ölen. Die antimikrobielle Zusammensetzung enthält  
10 vorzugsweise zwei der genannten GRAS-Aromastoffe.

Geeignete lipophile GRAS-Aroma-Alkohole (a) aus den vorstehend definierten Alkoholen (a) sind dabei insbesondere:  
aromatischen GRAS-Aroma-Alkoholen, umfassend Benzylalkohol, 2-Phenylethanol,  
15 1-Phenylethanol, Zimtalkohol, Hydrozimtalkohol, 1-Phenyl-1-Propanol und Anisalkohol und aliphatischen GRAS-Aroma-Alkoholen, umfassend n-Butylalkohol, iso-Butylalkohol, Hexylalkohol, L-Menthol, Octylalkohol, Heptylalkohol, n-Amylalkohol, iso-Amylalkohol, Anisalkohol, Citronellol, n-Decylalkohol, Geraniol,  $\beta$ - $\gamma$ -Hexanol, Laurylalkohol, Linalool, Nerolidol, Nonadienol, Nonylalkohol, Rhodinol, Terpeneol, Borneol,  
20 Clineol, Anisol, Cuminyalkohol, 10-Undecen-1-ol und 1-Hexadecanol und deren Derivate. Hierbei sind die aromatischen GRAS-Aroma-Alkohole und insbesondere Benzylalkohol bevorzugt.

Im Sinne der vorliegenden Erfindung ist der hydrophile GRAS-Aromastoff ein  
25 hydrophiler, alkoholischer GRAS-Aromastoff (a<sub>n</sub>) oder ein hydrophiler, nichtalkoholischer GRAS-Aromastoff ist, wobei der hydrophile, alkoholische GRAS-Aromastoff (a<sub>n</sub>) ist - wie bereits vorstehend erwähnt - vorzugsweise ein einwertiger oder mehrwertiger Alkohol mit 2 bis 10, besonders bevorzugt mit 2 bis 7 C-Atomen ist, der insbesondere ausgewählt ist aus Acetoin, Ethylalkohol, Propylalkohol, iso-Propylalkohol, Propylenglykol und Glycerin. Der hydrophile, nichtalkoholische GRAS-Aromastoff ist vorzugsweise eine hydrophile organische GRAS-Aromasäure (c<sub>n</sub>) mit  
30 1 bis 15 C-Atomen oder ein physiologisches Salz derselben, ein hydrophiles Acetat (e<sub>n</sub>) oder ein hydrophiler Aldehyd (h<sub>n</sub>). Bevorzugte hydrophile organische Säuren (c<sub>n</sub>)

sind dabei solche, die 2 bis 10 C-Atome aufweisen und insbesondere Essigsäure, Aconitsäure, Ameisensäure, Apfelsäure, Milchsäure, Phenylessigsäure, Citronensäure, Mandelsäure, Weinsäure, Fumarsäure, Tanninsäure, Hydrozimtsäure und deren physiologischen Salze. Das hydrophile Acetat ( $e_h$ ) ist vorzugsweise Allicin, Triacetin, Kaliumacetat, Natriumacetat und Calciumacetat. Der hydrophile Aldehyd ( $h_h$ ) ist vorzugsweise aus Furfurol, Propionaldehyd und Vanillin.

Die lipophile Polyphenolverbindung (b), Phenole oder deren Derivate (d), Terpene (f), Acetale (g) und etherischen Öle (i) in der Zusammensetzung des Verfahrens (3) sind dabei bevorzugt die vorstehend definierten Verbindungen (b), (d), (f), (g) und (i). Die lipophilen GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate ( $c_l$ ), lipophilen Ester ( $e_l$ ) und lipophilen Aldehyde umfassen alle spezifisch genannten Säuren, Ester und Aldehyde mit Ausnahme der vorstehend spezifisch genannten Verbindungen ( $c_h$ ), ( $e_h$ ) und ( $h_h$ ).

In bevorzugter Ausführungsform des Verfahrens (3) enthält die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung entweder (i) zwei lipophile GRAS-Aroma-Alkohole ( $a_l$ ), jedoch kein Benzylalkohol und keine Polyphenolverbindungen (b) oder (ii) Benzylalkohol und/oder eine Polyphenolverbindung (b), jedoch keine weiteren GRAS-Aroma-Alkohole.

Hierbei ist besonders bevorzugt, wenn die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung ausschließlich nichtalkoholische, hydrophile GRAS-Aromastoffe, insbesondere ausschließlich eine hydrophile GRAS-Aromasäure ( $c_h$ ) enthält und wenn die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung 0,01 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 90 Gew.-% Benzylalkohol oder Polyphenolverbindungen (b) und 0,01 bis 50 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 30 Gew.-% hydrophile, nicht-alkoholische GRAS-Aromastoffe enthält.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens (1) enthält die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung (A) einen oder mehrere GRAS-Aroma-Alkohole (a) oder deren Derivate und

(B) einen oder mehrere Aromastoffe, ausgewählt aus Polyphenolverbindungen (b) und lipophile GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate (c).

Bevorzugt ist dabei, wenn die Zusammensetzung 0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 99 Gew.-%, Komponente (a), 0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10

5 Gew.-%, Komponente (b) und 0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-%, Komponente (c) enthält.

Daneben kann die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung weitere GRAS-Aromastoffe, ausgewählt aus (d) Phenolen oder deren Derivate, (e<sub>1</sub>) lipophilen Estern, (f) Terpenen, (g) Acetalen, (h<sub>1</sub>) lipophilen Aldehyden und (i) etherischen Ölen

10 enthalten.

Weiterhin ist bevorzugt, wenn die Komponente (A) der antimikrobiellen/antiparasitäre Zusammensetzung Benzylalkohol als notwendigen Bestandteil (a<sub>1</sub>) und gegebenenfalls einen oder mehrere weitere lipophile GRAS-Aroma-Alkohole oder deren Derivate (a<sub>1</sub>) enthält. Vorzugsweise enthält diese antimikrobielle Zusammensetzung

15

0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 75 Gew.-% Benzylalkohol;

0 bis 99,8 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 99 Gew.-% Komponente (a<sub>1</sub>); und

20 0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-% Komponente (b),

0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-% Komponente (c).

Die hierbei eingesetzte Zusammensetzung kann weitere lipophile GRAS-Aromastoffe (d) - (i), wie vorstehend definiert, enthalten, vorzugsweise 0,001 bis 25 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,01 bis 9 Gew.-%, der weiteren GRAS-Aromastoffe (d) - (i). Diese weiteren lipophilen GRAS-Aromastoffe sind besonder bevorzugt Phenole (d) und/oder etherische Öle (i).

25

In einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens (3) besteht die Komponente (A) der antimikrobiellen/antiparasitäre Zusammensetzung aus zwei lipophilen GRAS-Aroma-Alkoholen und die Komponente (B) enthält wenigstens eine Polyphenolverbindung (b). Hierbei ist die Polyphenolverbindung (b) bevorzugt

30

Tannin, wobei eine Zusammensetzung, die 20 -98 Gew.-% Benzylalkohol und 0,01 - 10 Gew.-% Tannin enthält, besonders bevorzugt ist.

- Besonders bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzungen, deren antimikrobiell/antiparasitär wirksamer Bestandteil ausschließlich aus GRAS-Aromastoffen besteht, d. h. keine "Derivate" der GRAS-Aromastoffe enthält. Als Beispiel einer solchen Zusammensetzung ist ein Gemisch aus Benzylalkohol, einem oder zwei der vorstehend genannten GRAS-Aroma-Alkohole (a2) und Tannin zu nennen. Dieses Gemisch enthält dabei vorzugsweise 0.1 bis 98 Gew.-% Benzylalkohol und 0.01 - 10 Gew.-%, vorzugsweise 1 - 10 Gew.-%, Tannin. Ein weiteres Beispiel einer bevorzugten Zusammensetzung ist ein Gemisch aus 2 Alkoholen, einem Polyphenol (insbesondere Tannin) und einem etherischen Öl (insbesondere einem phenolischen etherischen Öl, Komponente (i3)).
- 15 Neben den Komponenten (a) bis (i) können zusätzlich noch weitere Verbindungen (j) wie Alkohole (j1) Emulgatoren (j2), Stabilisatoren (j3), Antioxidantien (j4), Konservierungsmittel (j5), Lösemittel (j6), Trägerstoffe (j7) etc. eingesetzt werden.

- Der Anteil der Komponenten (j) an der antimikrobiellen/parasitären Zusammensetzung darf bis 95 Gew.-% betragen, ist vorzugsweise kleiner als 10 Gew.-% und liegt bevorzugt im Bereich von 0,1 bis 5 Gew.-%.

- Bei den Alkoholen (j1) handelt es sich erfindungsgemäß um einwertige oder mehrwertige Alkohole mit 2 bis 10 C-Atomen, vorzugsweise mit 2 bis 7 C-Atomen, wobei die GRAS-Alkohole (a) hiervon nicht umfaßt sind. Vorzugsweise werden solche Mengen an GRAS-Aroma-Alkoholen (a) und weiteren Alkoholen (j1) eingesetzt, daß deren Mischungsverhältnis zwischen 1000 : 1 und 1 : 1000, insbesondere zwischen 100 : 1 und 1 : 100 und besonders bevorzugt zwischen 10 : 1 und 1 : 10 liegt.

- 30 Besonders bevorzugt in dem erfindungsgemäßen Verfahren ist die Verwendung von Systemen, die ausschließlich aus GRAS-Aromastoffen bestehen, insbesondere dann wenn die behandelten Produkte mit Nahrungsmitteln, in Verbindung kommen, da hierdurch auch die Gefahr der Nahrungsmittel durch Nicht-GRAS-Verbindungen un-



terbunden wird. Weiterhin sollte darauf geachtet werden, daß die antimikrobielle Zusammensetzung frei von Ethanol und Isopropanol ist bzw. frei von bedenklichen Dosierungen von Ethanol und Isopropanol ist, da diese Stoffe von den Personen, die die Imprägnierung vornehmen, eingeatmet werden können. Darüber hinaus kann bei  
 5 der Verwendung dieser Verbindungen Explosionsgefahr bestehen.

Schließlich betrifft die Erfindung auch Substanzen/Gegenstände/Produkte, die durch das erfindungsgemäße Verfahren oberflächenbehandelt wurden bzw. in die die anti-parasitäre/antimikrobielle Zusammensetzung eingearbeitet wurde.

10

Durch das erfindungsgemäße Verfahren kann ein wirksamer Schutz gegen die nachfolgend beschriebenen Mikroorganismen bzw. Parasiten erfolgen:

Schimmelpilze: Mehltauarten, Rostpilze, Blattfleckenpilze, Fusarium-Arten, Aspergillus-Arten, Penicillium-Arten, Rhizoctonia, Peronospora, Phytophthora, Botrytis cinerea, Rhizoctonia solani, Aspergillus Ocraceus, Aspergillus Niger, Clavosporium Fusarium, Penicillium.

15

Parasiten: Lepidopteren (Chilo suppressalis, Chaphalocrosis medinalis, Ostrina nubilalis), Myzus persicae, (springende) Insekten, Tabakkäfer, Milben, Blattläuse, Fliegen, Motten.

20

Viren: Tomatenmosaikvirus, X-Virus, Y-Virus, Rice Stripe Virus, TYM-Virus, Rizomania, BNYVV.

25

Spezielle Pilze/Parasiten, die mit dem erfindungsgemäßen Verfahren unterdrückt werden können sind in der folgenden Tabelle zusammengefaßt:

Name	Frühere und deutsche Namen	Bedeutung
<i>Amylostereum areolatum</i>	<i>Stereum areolatum</i> Braunfilziger Schichtpilz	Rostreifigkeit

<i>Antrodia vallantii</i>	<i>Poria vaillantii</i>	Häufigster Porenhaus- schwamm
<i>Armillaria mellea</i>	Breitsporiger weißer Poren- schwamm	
<i>Aspergillus niger</i>	Honiggelber Hallimasch	Parasit
	Schwarzer Gießkannenschim- mel	"Schwarzschimmel"
<i>Aspergillus flavus</i>		Aflatoxine
<i>Aureobasidium pullulans</i>	<i>Pullularia pullulans</i>	Anstrichbläue
<i>Bispora antenna</i>	<i>Bispora monilioides</i>	Schwarzstreifigkeit
<i>Ceratocystis fagacearum</i>		Eichenwelke
<i>Ceratocystis fimbriata f.</i> <i>platani</i>		Platanenwelke
<i>Chaetomium globosum</i>		Moderfäule, Prüfpilz
<i>Chlorociboria aerugina- scens</i>	<i>Chlorosplenium aeruginascens</i>	"Grünfäule"
	Kleinsporiger Grünspanbecher- ling	
<i>Cladosporium spp.</i>		Schnittholzbläue
<i>Coniophora puteana</i>	<i>Coniophora cerebella</i>	Prüfpilz EN 113
	Kellerschwamm	
<i>Daedalea quercina</i>	<i>Lenzites quercina</i>	Eichenkernholzabbau
	Eichenwirrling	
<i>Discula pinicola phonectria parasitica</i>	<i>Endothia parasitica</i>	Kastanienrindenkrebs
<i>Fomes fomentarius</i>	<i>Polyporus fomentarius</i>	Parasit
<i>Gloeophyllum abietinum</i>	<i>Lenzites abietina</i>	Fensterholzerstörer
	Tannenblättling	
<i>Gloeophyllum sepiarium</i>	<i>Lenzites sepiaria</i>	
	Zaunblättling	
<i>Gloeophyllum trabeum</i>	<i>Lenzites trabea</i>	Prüfpilz EN 113
	Balkenblättling	
<i>Heterobasidion annosum</i>	<i>Fomes annosus</i>	Rotfäule

<i>Laetiporus sulphureus</i>	Wurzelschwamm <i>Polyporus sulphureus</i>	Parasit
<i>Lentinus lepideus</i>	Schwefelporling	
<i>Meripilus giganteus</i>	Schuppiger Sägeblättling	Teerölresistenz, EN 113
<i>Nectaria coccinea</i>	Riesenporling	Parasit Straßenbäume
<i>Ophiostoma minus</i>		Buchenrindennekrose
<i>Ophiostoma piceae</i>	<i>Ceratocystis minor</i>	Stammholzbläue
<i>Ophiostoma ulmi</i>	<i>Ceratocystis piceae</i>	Stammholzbläue
<i>Paxillus panuoides</i>	<i>Ceratocystis ulmi</i>	
<i>Paecilomyces variotii</i>	Muschelkrempling	Ulmensterben
<i>Penicillium</i> spp.		Grubenholzzerstörer
<i>Phaeolus spadiceus</i>	Pinselschimmel	Moderfäule
	<i>Phaeolus schweinitzii</i>	
<i>Phanerochaete chrysosporium</i>	Kiefernbraunporling	Parasit
	amorph:	
	<i>Sporotrichum pulverulentum</i>	Ligninabbau
<i>Phellinus igniarius</i>	Goldsporiger Cystidenrindenpilz	
	<i>Fomes igniarius</i>	
<i>Phellinus pini</i>	Grauer Feuerschwamm	Parasit
	<i>Trametes pini</i>	
<i>Phlebiopsis gigantea</i>	Kiefernfeuerschwamm	Parasit
	<i>Phanerochaete gigantea</i>	
<i>Piptoporus betulinus</i>	Großer Rindenpilz	Biologischer Forstschutz
	<i>Polyporus betulinus</i>	
<i>Polyporus squamosus</i>	Birkenporling	Parasit
<i>Schizophyllum commune</i>	Schuppiger Porling	
<i>Serpula lacrymans</i>	Gemeiner Spaltblättling	Parasit
	<i>Merulius lacrymans</i>	"Genetik Holzpilze"
<i>Serpula himantioides</i>	Echter Hausschwamm	
	<i>Merulius silvester</i>	
	Wilder Hausschwamm	

<i>Sparassis crispa</i>	Krause Glucke	
<i>Stereum sanguinolentum</i>	Blutender Schichtpilz	Parasit
<i>Trametes versicolor</i>	<i>Coriolus versicolor</i>	Wundfäule, Roststreifigkeit
<i>Trichaptum abietinum</i>	Schmetterlingsporling	Simultanfäule
	<i>Hirschioporus abietinus</i>	Prüfpilz EN 113
	Tannentramete	Roststreifigkeit
<i>Trichoderma viride</i>	Grüner Holzschimmel	
<i>Tyromyces placenta</i>	<i>Postia, Oligoporus placenta</i>	Cellulasen
	Saftporling	Prüfpilz EN 113
<i>Xylobolus frustulatus</i>	<i>Stereum frustulosum</i>	
	Mosaikschichtpilz	"Rebhühnfäule"

	Kultur/Objekt	Schadenorganismus/Zweck
5	Nadelholz/Laubholz	freifressende Schmetterlingsraupen
	Laubholz	gemeiner Goldafter
	Nadelholz/Laubholz	Schwammspinner
	Nadelholz/Laubholz	Nonne
	Nadelholz	Kiefernspinnet
10	Nadelholz	rotköpfiger Tannenwickler
	Nadelholz	großer brauner Rüsselkäfer
	Nadelholz/Laubholz	holzbrütender Borkenkäfer
	Nadelholz/Laubholz	rindenbrütender Borkenkäfer
	Nadelholz	Apfelrostmilbe

15

Die Zusammensetzung zur Imprägnierung gemäß der vorliegenden Erfindung kann neben der vorstehend definierten antimikrobiellen Zusammensetzung noch Farbmittel, wie Farbstoffe und Pigmente, Dispergiermittel, Lösemittel, Härter, natürliche Holzschutzbiozide enthalten. Solche natürlichen Holzschutzbiozid und deren bevorzugter maximaler Gehalt in den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen sind in der nachfolgenden Tabelle gezeigt:

20

	Eingesetzte Biozide	max. Gehalt in %
	Buchenholzteeröl	29
5	Eichenrinde	1,0
	Fichtenholzdestillat	-
	Galgantwurzel	1,0
	Guajakholz	1,0
	Holzessig	10
10	Nadelholzteer	12,0
	Neemrinde	-
	Nelkenöl	-
	Oreganum	1,0
	Wacholderholz	1,0
15	Wintergrünöl	

Der Anteil der antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung an der Zusammensetzung zur Imprägnierung, Oberflächenbehandlung oder Einarbeitung beträgt 0,001 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 10 Gew.-%.

20

Ein antimikrobieller Effekt kann dann beobachtet werden, wenn der Gehalt der antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung 0,001 bis 100 mg/g, vorzugsweise 0,1 bis 50 mg/g (bei der Einarbeitung oder Imprägnierung) bzw. 0,1 bis 50 g/m<sup>2</sup> (bei Oberflächenbehandlung) an behandeltem Substrat beträgt.

25

Mit der vorliegenden Erfindung wird somit ein für die Gesundheit unbedenkliches und umweltverträgliches Behandlungsverfahren bereitgestellt, das den jeweiligen mikrobiell abbaubaren, kontaminierten und/oder verderblichen Produkt angepaßt werden kann. Weitere bevorzugte antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzungen sind in

30

den WO 96/29895 und WO 98/58540 genannt, auf deren Offenbarungsgehalt hier ausdrücklich Bezug genommen wird.

Die vorliegende Erfindung wird anhand der nachfolgenden Beispiele näher erläutert.

**Beispiel**

Die Produktschutzmittel (PSM) enthalten die folgenden Bestandteile (in Gew.-%):

5 PSM I:

10,0 % Polyphenol (hier: Tannin)

18,2 % Benzylalkohol

60,0 % Propylenglykol

8,0 % Milchsäure

10 3,8 % etherisches Öl (hier: ein phenolhaltiges etherisches Öl)

PSM II:

Benzylalkohol 50 % a1

Zimtaldehyd 50 % g

15 PSM III

Benzylalkohol 50 % a1

Propylenglykol 50 % b1

PSM IV:

20 a) Benzylalkohol 50 % a1  
Polyphenol (Tannin) 50 % b1

25 b) Benzylalkohol 50 % a1  
Polyphenol (Tannin) 25 % b1  
Milchsäure 25 % b2

30 c) Benzylalkohol 25 % a1  
Propylenglykol 50 % a2  
Polyphenol (Tannin) 25 % b1

d) Benzylalkohol 25 % a1  
Propylenglykol 25 % a2  
Polyphenol (Tannin) 25 % b1  
Milchsäure 25 % b2

PSM V:

40 a) Propylenglykol 25 % a2  
Glycerin 25 % a2  
Milchsäure 25 % b2  
Tannin 25 % b1

b) Propylenglykol 50 % a2  
Glycerin 25 % b2  
Milchsäure 25 % b2

c) Propylenglykol	50 %	a2
Glycerin	25 %	b2
Tannin	25 %	b1

5

Beispiel 1: Oberflächen-Selbstdekontamination

Anwendung: Behandlung von Arbeitsflächen, Transportbändern, etc.

Lebensmittelprodukt: z. B. Fleisch

Problematik: Keimanstieg durch anwachsende Biomasse

10 Dosierung: unverdünnt auf Flächen aufsprühen

Durchführung (auf Edelstahl-Arbeitstisch)

1. Arbeitfläche reinigen und desinfizieren (mit Alkohol 70%)

2. PSM I aufsprühen und abziehen

15 3. mit Rohfleisch kontaminieren

4. PSM I aufsprühen und abziehen

5. Probenahme

Der Vorgang wird in fünf Intervallen durchgeführt, Abstand 15 min.

20 Bakteriologie: Folgende Keime/Keimgruppen werden nach amtlichen Untersuchungsverfahren nach § 35 LMBG isoliert bzw. differenziert: GKZ, Enterobacteriaceen, Lactobacillen.

Probenahme: zwischen den Behandlungsintervallen.

25 Auswertung

Prüfobjekt: Oberfläche V<sub>2</sub>A-Stahl, welche in regelmäßigen Abständen mit einem Nackenkotelett kontaminiert wurde

Kontrolle Vor Versuchsbeginn Reinigung des Tisches und Desinfektion mit 70 % Alkohol

30

V<sub>2</sub>A-Stahlfläche wurde in 15-min-Intervallen mit einem Nackenkotelett zum Aufbau einer Biomasse gewischt. Ab dem 2. Intervall wurde das Fleisch mit Wasser besprüht.

- PSM: Einsprühen der Testfläche nach Reinigung und Desinfektion mit PSM I und mittels Gummischaber abgezogen.  
Nach Kontamination mit dem Nackenkotelett wurde mit PSM besprüht und abgezogen, anschließend die Probe gezogen.
- 5 Rekontamination und Abzug erfolgte sofort danach.
- Prüfmethode: Eine Fläche von 100 cm<sup>2</sup> wurde mittels eines Abstriches erfaßt.
- Ergebnisse: siehe Anlage
- 10 Kommentar: PSM I ist in Kontamination mit der Anwendungstechnik in der Lage die GKZ (Gesamtkoloniezahl) um 10<sup>5</sup>, Enterobacteriaceen um 10<sup>2</sup> und Lactobacillen um 10<sup>5</sup> auf kontaminierten Flächen zu reduzieren, d. h., Reduktionsfaktor 5 GKZ und Lactobacillen.

15

Untersuchungsergebnisse

	GKZ/Abstrich	Enterobacteriaceen/ Abstrich	Lactobacillen/ Abstrich
1. Kontamination ohne Abziehen	6,7 x 10 <sup>4</sup>	20	6,6 x 10 <sup>4</sup>
6. Kontamination nach Abziehen	2,3 x 10 <sup>3</sup>	-	2,3 x 10 <sup>3</sup>
Kontrolle ohne PSM I sofort	3,9 x 10 <sup>5</sup>	5,5 x 10 <sup>2</sup>	3,8 x 10 <sup>5</sup>
	6,1 x 10 <sup>3</sup>	-	5,3 x 10 <sup>3</sup>
nach 15 Minuten	7,4 x 10 <sup>3</sup>	-	4,3 x 10 <sup>3</sup>
	1,43 x 10 <sup>4</sup>	-	1,36 x 10 <sup>4</sup>
nach 30 Minuten	3,2 x 10 <sup>3</sup>	-	2,1 x 10 <sup>3</sup>
	1,29 x 10 <sup>4</sup>	10	1,09 x 10 <sup>4</sup>
nach 45 Minuten	6,4 x 10 <sup>3</sup>	-	3,8 x 10 <sup>3</sup>
	8,1 x 10 <sup>3</sup>	-	6,8 x 10 <sup>3</sup>
nach 60 Minuten	7,8 x 10 <sup>3</sup>	-	6,1 x 10 <sup>3</sup>
	3,6 x 10 <sup>4</sup>	50	3,6 x 10 <sup>4</sup>
nach 75 Minuten	7,6 x 10 <sup>3</sup>	-	7,4 x 10 <sup>3</sup>
	1,93 x 10 <sup>4</sup>	-	1,82 x 10 <sup>4</sup>
nach 90 Minuten	5,8 x 10 <sup>3</sup>	-	5,3 x 10 <sup>3</sup>
	1,25 x 10 <sup>4</sup>	-	1,14 x 10 <sup>4</sup>
Kontrolle mit PSM sofort	10	-	-
	-	-	-
nach 15 Minuten	-	-	-



nach 30 Minuten

nach 45 Minuten

nach 60 Minuten

nach 75 Minuten

nach 90 Minuten

Beispiel 2: Quantitativer Suspensionsversuch gemäß DVG-Richtlinien

## Produkt PSM I

- 5 Wirkungsprüfung: Imprägnierung, Oberflächenbehandlung, Einarbeitung, Dekontamination, Selbstdekontamination z. B. Deo, Farben, Lacke, Schmiermittel, Waschmittel, Hygienemittel

Prüfstamm (KBE/ml)	Konz. in Vol.- %	EWZ 60 min	Kontrolle	log RF
E. coli ( $1,1 \cdot 10^9$ )	8	0	980.000	
		0		
		0	980.000	> 4,99
	10	0	980.000	
		0		
		0	980.000	> 4,99
	12	0	980.000	
		0		
		0	980.000	> 4,99
Pa. fluorescens ( $1,7 \cdot 10^9$ )	8	0	2.800.000	
		0		
		0	2.800.000	> 5,45
	10	0	2.800.000	
		0		
		0	2.800.000	> 5,45
	12	0	2.800.000	
		0		
		0	2.800.000	> 5,45

Staph. aureus ( $2,9 \cdot 10^9$ )	8	0	1.250.000	
		0		
		0	1.250.000	> 5,10
	10	0	1.250.000	
		0		
		0	1.250.000	> 5,10
	12	0	1.250.000	
		0		
		0	1.250.000	> 5,10
Salm. enteritidis ( $1,7 \cdot 10^9$ )	8	0	1.600.000	
		0		
		0	1.600.000	> 5,20
	10	0	1.600.000	
		0		
		0	1.600.000	> 5,20
	12	0	1.600.000	
		0		
		0	1.600.000	> 5,20
List. monocytogenes ( $1,5 \cdot 10^9$ )	8	0	2.050.000	
		0		
		0	2.050.000	> 5,31
	10	0	2.050.000	
		0		
		0	2.050.000	> 5,31
	12	0	2.050.000	
		0		
		0	2.050.000	> 5,31
Lactob. brevis ( $9,3 \cdot 10^8$ )	8	1,540	1.140.000	
		1,760		
		1,650	1.140.000	> 2,84
	10	0	1.140.000	
		0		
		0	1.140.000	> 5,06
	12	0	1.140.000	
		0		
		0	1.140.000	> 5,06
Ent. serogenes ( $7,0 \cdot 10^7$ )	8	0	26.500	
		0		
		0	26.500	> 3,42
	10	0	26.500	
		0		
		0	26.500	> 3,42
	12	0	26.500	
		0		
		0	26.500	> 3,42

Beispiel 3: Produktschutz Holz mit aufgelegtem Käse (Provokationstest)

Produkt PSM I - Oberflächenbehandlung und Imprägnierung von Holz

	Unbehandelt	Behandelt PSM I gesprüht (Konzentration)	Behandelt PSM I getränkt (Konzentration)	Start Schimmelwachst. zw. Käse/Brett	Start Schimmelwachst. nur Brett	Luftfeuchtigkeit/ Temperatur
Fichte Leimholz	X			8. Tag nach Behandlung	19. Tag nach Behandlung	85 %/15 °C
Fichte Leimholz		X (12,7 g/m <sup>2</sup> )		-	-	85 %/15 °C
Fichte Leimholz			X 60 g/m <sup>2</sup>	-	-	85 %/15 °C
Fichte Vollholz	X			11. Tag nach Behandlung	20. Tag nach Behandlung	85 %/15 °C
Fichte Vollholz		X (18,5 g/m <sup>2</sup> )		-	-	85 %/15 °C
Fichte Vollholz			185 g/m <sup>2</sup>	-	-	85 %/15 °C
Bangkirei	X			6. Tag nach Behandlung	11. Tag nach Behandlung	85 %/15 °C
Bangkirei*		X (5,1 g/m <sup>2</sup> )		-		85 %/15 °C

\* Tropenholz

Alle mit PSM behandelten Bretter wiesen bis zum 35. Tag nach Behandlung kein Schimmelwachstum auf. Danach wurde der Versuch abgebrochen (Ende der Käsereifung).

Beispiel 4A: Produktschutz Holz mit aufgelegtem Käse (Provokationstest)

Produkt PSM II und III - Oberflächenbehandlung von Holz in Abhängigkeit der PSM-II- und -III-Konzentration

	Unbehandelt	Behandelt Schimmelpilz- wachstum PSM II		Behandelt Schimmelpilz- wachstum PSM III		Luftfeuchtigkeit/ Temperatur
		100	50	100	50	
Fichte Leimholz	X <sup>8</sup>	-	X <sup>11</sup>	- X <sup>12</sup>		85 %/15 °C
Fichte Vollholz	X <sup>11</sup>	-	X <sup>13</sup>	- X <sup>18</sup>		85 %/15 °C
Bangkirei	X <sup>11</sup>	-	X <sup>15</sup>	- X <sup>14</sup>		85 %/15 °C

5 \* Tropenholz

X: Schimmelpilzwachstum positiv (Index gibt an, an welchem Tag Schimmelwachstum zwischen Käse und Brett auftrat);

10 -: Schimmelpilzwachstum negativ, bis zum 35. Tag nach Behandlung trat kein Schimmelwachstum auf. Danach wurde der Versuch abgebrochen (Ende der Käsereifung).

Dosierung PSM:

15 Fichte Leimholz 100: 15 g/m<sup>2</sup> PSM II oder III // 50: 7,5 g/m<sup>2</sup> PSM II oder III  
 Fichte Vollholz 100: 20 g/m<sup>2</sup> PSM II oder III // 50: 10 g/m<sup>2</sup> PSM II oder III  
 Bangkirei 100: 5 g/m<sup>2</sup> PSM II oder III // 50: 2,5 g/m<sup>2</sup> PSM II oder III

Beispiel 4B: Produktschutz Holz mit aufgelegtem Käse (Provokationstest)

## Produkt PSM IV - Oberflächenbehandlung von Holz

	Unbehandelt	Behandelt Schimmelpilzwachstum								Luftfeuchtigkeit/ Temperatur
		PSM IV a		a b		b c		c d		
		100	50	100	50	100	50	100	50	
Fichte Leimholz	X <sup>8</sup>	-	-	-	-	-	-	-	-	85 %/15 °C
Fichte Vollholz	X <sup>11</sup>	-	-	-	-	-	-	-	-	85 %/15 °C
Bangkirei	X <sup>11</sup>	-	-	-	-	-	-	-	-	85 %/15 °C

\* Tropenholz

5

X: Schimmelpilzwachstum positiv (Index gibt an, an welchem Tag Schimmelwachstum zwischen Käse und Brett auftrat);

-: Schimmelpilzwachstum negativ, bis zum 35. Tag nach Behandlung trat kein Schimmelwachstum auf. Danach wurde der Versuch abgebrochen (Ende der Käsereifung).

10

## Dosierung PSM IV:

Fichte Leimholz: 100: 15 g/m<sup>2</sup> IVa, b, c oder d // 50: 7,5 g/m<sup>2</sup> IVa, b, c oder d

Fichte Vollholz: 100: 20 g/m<sup>2</sup> IVa, b, c oder d // 50: 105 g/m<sup>2</sup> IVa, b, c oder d

15 Bangkirei: 100: 5 g/m<sup>2</sup> IVa, b, c oder d // 50: 2,5 g/m<sup>2</sup> IVa, b, c oder d

Beispiel 4C: Produktschutz Holz mit aufgelegtem Käse (Provokationstest)

## Produkt PSM V - Oberflächenbehandlung von Holz

20

	Unbehandelt	Behandelt Schimmelpilzwachstum								Luftfeuchtigkeit/ Temperatur
		PSM V a		a b		b c		c		
		100	50	100	50	100	50	100	50	
Fichte Leimholz	X <sup>8</sup>	-	X <sup>20</sup>	-	X <sup>10</sup>	-	X <sup>14</sup>			85 %/15 °C
Fichte Vollholz	X <sup>11</sup>	-	X <sup>20</sup>	-	X <sup>10</sup>	-	X <sup>14</sup>			85 %/15 °C
Bangkirei	X <sup>11</sup>	-	X <sup>20</sup>	-	X <sup>10</sup>	-	X <sup>14</sup>			85 %/15 °C

\* Temperatur

\* Tropenholz

X: Schimmelpilzwachstum positiv (Index gibt an, an welchem Tag Schimmelwachstum zwischen Käse und Brett auftrat);

-: Schimmelpilzwachstum negativ, bis zum 35. Tag nach Behandlung trat kein Schimmelwachstum auf. Danach wurde der Versuch abgebrochen (Ende der

5 Käsereifung).

Dosierung PSM V:

Fichte Leimholz 100: 15 g/m<sup>2</sup> Va, b oder c // 50: 7,5 g/m<sup>2</sup> Va, b oder c

Fichte Vollholz 100: 20 g/m<sup>2</sup> Va, b oder c // 50: 10 g/m<sup>2</sup> Va, b oder c

10 Bangkirei 100: 5 g/m<sup>2</sup> Va, b oder c // 50: 2,5 g/m<sup>2</sup> Va, b oder c

Beispiel 5: Verhinderung des Schimmelwachstums durch Coating am Beispiel Käse-  
reifung

15 Anwendung: Vorlage im Käsedeckmittel  
Lebensmittelprodukt: Schnittkäse  
Problematik: Schimmelwachstum während der Käsereifung  
Dosierung: 2 % Gew. ad Coating (PSM I)  
Probenzahl: jeweils 10 x 30 g O-Proben und -Proben

20

Durchführung:

Simulation in einem Klimaraum für Käsereifung

Temperatur: 15 °C, rel. Luftfeuchtigkeit: ca. 75 %

Behandlung von jeweils 8 Rohkäsen mit neutralem sowie PSM-I-Coating

25 Die Käse werden täglich gewendet.

Ziel/Ergebnis: Verminderung des Schimmelwachstums gegenüber der O-Probe während der Reifung

30 Visuelle Kontrolle: Schimmel und Hefen auf der Käsoberfläche

Probeaufnahme: Visuelle Kontrolle auf äußerliche Beschaffenheit, täglich

Auswertung

- 5 Auslagerungsergebnisse im Klimaraum K 43: 15 °C, 75 % rel. Feuchte  
 Einlagerung der Ziegenschnittkäse: 15.07. aus dem Salzbad  
 Coating am 28.07. der eine Seite  
 am 29.08. der gegenüberliegenden Seite  
 danach anschließend tägliches Wenden und Kontrollieren.

10

Prüfung der Schimmelbelastung von K 34 mittels RCS-Gerät:

am 21.07. 210/m<sup>3</sup>

am 24.07. 65/m<sup>3</sup>

- 15 Ergebnisse der Versuchsreihe: visuelle Kontrolle auf Schimmelpilzen

Kontrolltag	n = 8, ohne PSM	n = 8, mit PSM
09.08.	1	0
10.08.	4	0

n = Anzahl der Käse

Kommentar: Die unbehandelten und behandelten Käse (PSM I im Coating) wurden unter den in den in einem Klimaraum möglichen Bedingungen (s. Prüfung Schimmelbelastung) gereift. Die Nullproben zeigten im Gegensatz zu den PSM-I-Proben ab dem 12. Reifetag visuell Schimmelwachstum.

20

## PSM I Oberflächenbehandlung - Standzeiten

	Filter	PSM-Sprüh- mittel	Dosierung	Schimmelpilze § 35 LMBG	Bakterien § 35 LMBG
F-0		0-Probe	0	$8 \times 10^5/25 \text{ cm}^2$	$10^4/25 \text{ cm}^2$
F-1			0,1 g/m <sup>2</sup>	$7 \times 10^3/25 \text{ cm}^2$	$8 \times 10^1/25 \text{ cm}^2$
F-2			1 g/m <sup>2</sup>	$2 \times 10^2/25 \text{ cm}^2$	< 10
F-3			10 g/m <sup>2</sup>	< 10/25 cm <sup>2</sup>	< 10

**Patentansprüche**

1. Verfahren zur Imprägnierung und zur Behandlung von mikrobiell abbaubarer, kontaminierbarer und/oder verderblicher Substanzen/Gegenstände oder parasitär befallener Substanzen/Gegenstände, umfassend
  - das Verteilen oder Auftragen einer antimikrobiellen/antiparasitäre Zusammensetzung auf der Oberfläche der abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen/Gegenstände und/oder
  - das Einarbeiten der antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung in die abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen/Gegenstände,wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung wenigstens zwei GRAS(Generally Recognized As Safe)-Aromastoffe enthält.
2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die GRAS-Aromastoffe ausgewählt sind aus (a) GRAS-Aroma-Alkoholen oder deren Derivate, (b) Polyphenolverbindungen, (c) GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate, (d) Phenolen oder deren Derivate, (e) Estern, (f) Terpenen, (g) Acetalen, (h) Aldehyden und (i) etherischen Ölen.
3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung wenigstens einen GRAS-Aroma-Alkohol (a), vorzugsweise einen aromatischen GRAS-Aroma-Alkohol und insbesondere Benzylalkohol, enthält.
4. Verfahren nach Anspruch 3, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung weniger als 50 Gew.-%, vorzugsweise weniger als 30 Gew.-%, besonders bevorzugt weniger als 20 Gew.-% Ethanol, Isopropanol oder Benzylalkohol oder eines Gemisches dieser Stoffe enthält.
5. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung wenigstens einen hydrophilen, alkoholischen GRAS-Aromastoff und/oder einen hydrophilen, nichtalkoholischen GRAS-Aromastoff enthält.



6. Verfahren nach Anspruch 5, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung weiterhin Benzylalkohol und/oder eine Polyphenolverbindung (b) enthält.
7. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung einen oder mehrere GRAS-Aroma-Alkohole oder deren Derivate (a) und einen oder mehrere Aromastoffe, ausgewählt aus Polyphenolverbindungen (b) und GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate (c) enthält.
8. Verfahren nach Anspruch 7, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung  
0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 99 Gew.-%, Komponente (a),  
0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-%, Komponente (b) und  
0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-%, Komponente (c)  
enthält.
9. Verfahren nach Anspruch 7 oder 8, wobei der GRAS-Aroma-Alkohol (a) ausgewählt ist aus:  
Benzylalkohol, Acetoin, Ethylalkohol, Propylalkohol, iso-Propylalkohol, Propylen-  
glykol, Glycerin, n-Butylalkohol, iso-Butylalkohol, Hexylalkohol, L-Menthol, Oc-  
tylalkohol, Zimtalkohol,  $\alpha$ -Methylbenzylalkohol, Heptylalkohol, n-Amylalkohol, iso-  
Amylalkohol, Anisalkohol, Citronellol, n-Decylalkohol, Geraniol,  $\beta$ - $\gamma$ -Hexanol, Laurylalkohol, Linalool, Nerolidol, Nonadienol, Nonylalkohol, Rhodinol, Terpeneol, Borneol, Clineol, Anisol, Cuminylalkohol, 10-Undecen-1-ol, 1-Hexadecanol oder deren Derivate,  
die Polyphenolverbindung (b) ausgewählt ist aus:  
Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Phloroglucin, Pyrogallol, Cyclohexan, Resveratrol, Usninsäure, Acylpolyphenolen, Ligninen, Anthocyane, Flavonen, Catechinen, Gallussäurederivaten, Kaffesäure, Flavonoiden, Derivaten der genannten Polyphenole und Extrakten aus Camellia Primula und  
die GRAS-Säure (c) ausgewählt ist aus:  
Essigsäure, Aconitsäure, Adipinsäure, Ameisensäure, Apfelsäure, Capronsäure, Hydrozimtsäure, Pelagonsäure, Milchsäure, Phenoxyessigsäure, Phenylessig-

säure, Valeriansäure, iso-Valeriansäure, Zimtsäure, Citronensäure, Mandelsäure, Weinsäure, Fumarsäure, Tanninsäure und deren Derivate.

10. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 7 bis 9, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung

(a1) einen aromatischen GRAS-Aroma-Alkohol, insbesondere Benzylalkohol als notwendigen Bestandteil und gegebenenfalls

(a2) einen oder mehrere weitere GRAS-Aroma-Alkohole oder deren Derivate und

(b) eine oder mehrere Polyphenolverbindungen und/oder

(c) eine oder mehrere GRAS-Säuren oder deren Derivate enthält.

11. Verfahren nach Anspruch 10, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung

0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 75 Gew.-% Benzylalkohol;

0 bis 99,8 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 99 Gew.-% Komponente (a2); und

0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-% Komponente (b),

0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-% Komponente (c)

enthält.

12. Verfahren nach Anspruch 10 oder 11, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung eine oder mehrere Polyphenolverbindungen (b) als notwendigen Bestandteil und gegebenenfalls (c) eine oder mehrere GRAS-Säuren oder deren Derivate enthält.

13. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 7 bis 12, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung noch weitere GRAS-Aromastoffe, ausgewählt aus (d) Phenolen, (e) Estern, (f) Terpenen, (g) Acetalen, (h) Aldehyden und (i) etherischen Ölen, enthält.

14. Verfahren nach Anspruch 13, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung 0,001 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 9 Gew.-%, der weiteren GRAS-Aromastoffe (d) - (i) enthält.

15. Verfahren nach Anspruch 13 oder 14, wobei die weiteren GRAS-Aromastoffe Phenole (d) und/oder etherische Öle (i) sind.
- 5 16. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 15, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung keine Derivate der GRAS-Aromastoffe enthält.
- 10 17. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 10 bis 16, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung ein oder zwei GRAS-Aroma-Alkohole (a2) und wenigstens eine Polyphenolverbindung (b) enthält.
18. Verfahren nach Anspruch 17, wobei die Polyphenolverbindung (b) Tannin ist.
- 15 19. Verfahren nach Anspruch 18, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung 0,1 - 98 Gew.-% Benzylalkohol und 0,01 - 10 Gew.-% Tannin enthält.
- 20 20. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung  
(ii) wenigstens einen lipophilen GRAS(Generally Recognized As Safe)-Aromastoff und  
(ii) wenigstens einen hydrophilen GRAS-Aromastoff  
enthält.
- 25 21. Verfahren nach Anspruch 20, wobei die lipophilen GRAS-Aromastoffe ausgewählt sind aus (a<sub>1</sub>) lipophilen GRAS-Aroma-Alkoholen oder deren Derivate, (b) Polyphenolverbindungen, (c<sub>1</sub>) lipophilen GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate, (d) Phenolen oder deren Derivate, (e<sub>1</sub>) lipophilen Estern, (f) Terpenen, (g)  
30 Acetalen, (h<sub>1</sub>) lipophilen Aldehyden und (i) etherischen Ölen.

22. Verfahren nach Anspruch 20 oder 21, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung wenigstens zwei lipophile GRAS-Aromastoffe, vorzugsweise zwei lipophile GRAS-Aroma-Alkohole ( $a_i$ ), enthält.
- 5 23. Verfahren nach Anspruch 21 oder 22, wobei die lipophilen GRAS-Aroma-Alkohole ausgewählt sind aus: aromatischen GRAS-Aroma-Alkoholen, umfassend Benzylalkohol, 2-Phenylethanol, 1-Phenylethanol, Zimtalkohol, Hydrozimtalkohol, 1-Phenyl-1-Propanol und Anisalkohol und aliphatischen GRAS-Aroma-Alkoholen, umfassend n-Butylalkohol, iso-Butylalkohol, Hexylalkohol, L-Menthol, 10 Octylalkohol, Heptylalkohol, n-Amylalkohol, iso-Amylalkohol, Anisalkohol, Citronellol, n-Decylalkohol, Geraniol,  $\beta$ - $\gamma$ -Hexanol, Laurylalkohol, Linalool, Nerolidol, Nonadienol, Nonylalkohol, Rhodinol, Terpeneol, Borneol, Clineol, Anisol, Cumylalkohol, 10-Undecen-1-ol und 1-Hexadecanol und deren Derivate, wobei die aromatische GRAS-Aroma-Alkohole, insbesondere Benzylalkohol, bevorzugt sind. 15
24. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 20 bis 23, wobei der hydrophile GRAS-Aromastoff ein hydrophiler, alkoholischer GRAS-Aromastoff ( $a_h$ ) oder ein hydrophiler, nichtalkoholischer GRAS-Aromastoff ist, wobei der 20 hydrophile, alkoholische GRAS-Aromastoff ( $a_h$ ) vorzugsweise ein einwertiger oder mehrwertiger Alkohol mit 2 bis 10, besonders bevorzugt mit 2 bis 7 C-Atomen ist, der insbesondere ausgewählt ist aus Acetoin, Ethylalkohol, Propylalkohol, iso-Propylalkohol, Propylenglykol und Glycerin und der hydrophile, nichtalkoholische GRAS-Aromastoff eine hydrophile organische 25 GRAS-Aromasäure ( $c_h$ ) mit 1 bis 15 C-Atomen oder ein physiologisches Salz derselben, ein hydrophiles Acetat ( $e_h$ ) oder ein hydrophiler Aldehyd ( $h_h$ ) ist.
25. Verfahren nach Anspruch 24, wobei die hydrophile organische Säure ( $c_h$ ) 2 bis 10 C-Atome aufweist und insbesondere ausgewählt ist aus Essigsäure, Aconitsäure, Ameisensäure, Apfelsäure, 30 Milchsäure, Phenylelessigsäure, Citronensäure, Mandelsäure, Weinsäure, Fumarsäure, Tanninsäure, Hydrozimsäure und deren physiologischen Salze;

das hydrophile Acetat ( $e_n$ ) ausgewählt ist aus Allicin, Triacetin, Kaliumacetat, Natriumacetat und Calciumacetat; und/oder  
der hydrophile Aldehyd ( $h_n$ ) ausgewählt ist aus Furfurol, Propionaldehyd und Vanillin.

5

26. Verfahren nach Anspruch 24, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung weniger als 50 Gew.-%, vorzugsweise weniger als 30 Gew.-%, besonders bevorzugt weniger als 20 Gew.-% Benzylalkohol oder eines Gemisches von Benzylalkohol mit Ethanol und/oder Isopropanol enthält.

10

27. Verfahren nach Anspruch 24 oder 25, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung zwei lipophile GRAS-Aroma-Alkohole ( $a_i$ ), jedoch kein Benzylalkohol und keine Polyphenolverbindungen (b) enthält.

15

28. Verfahren nach Anspruch 24 oder 25, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung Benzylalkohol und/oder eine Polyphenolverbindung (b), jedoch keine weiteren GRAS-Aroma-Alkohole enthält.

20

29. Verfahren nach Anspruch 27 oder 28, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung ausschließlich nichtalkoholische, hydrophile GRAS-Aromastoffe, insbesondere ausschließlich eine hydrophile GRAS-Aromasäure ( $c_n$ ) enthält.

25

30. Verfahren nach Anspruch 28 oder 29, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung  
0,01 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 90 Gew.-% Benzylalkohol oder Polyphenolverbindungen (b) und  
0,01 bis 50 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 30 Gew.-% hydrophile, nicht-alkoholische GRAS-Aromastoffe  
enthält.

30

31. Verfahren nach Anspruch 20 oder 21, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung

- (A) einen oder mehrere GRAS-Aroma-Alkohole (a) oder deren Derivate und  
(B) einen oder mehrere Aromastoffe, ausgewählt aus Polyphenolverbindungen (b)  
und lipophile GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate (c)  
enthält.

5

32. Verfahren nach Anspruch 31, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung

0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 99 Gew.-%, Komponente (a),

0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-%, Komponente (b) und

- 10 0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-%, Komponente (c)  
enthält.

33. Verfahren nach Anspruch 31 oder 32, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung weitere GRAS-Aromastoffe, ausgewählt aus (d) Phenolen  
15 oder deren Derivate, (e)<sub>i</sub> lipophilen Estern, (f) Terpenen, (g) Acetalen, (h)<sub>i</sub> lipophilen Aldehyden und (i) etherischen Ölen.

34. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 31 bis 33, wobei die Polyphenolverbindung (b) ausgewählt ist aus:

20 Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Phloroglucin, Pyrogallol, Cyclohexan, Resveratrol, Usninsäure, Acylpolyphenolen, Ligninen, Anthocyane, Flavonen, Catechinen, Gallussäurederivaten, Kaffesäure, Flavonoiden, Derivaten der genannten Polyphenole und Extrakten aus Camellia Primula und  
die lipophile GRAS-Säure (c) ausgewählt ist aus:

25 Adipinsäure, Capronsäure, Pelagonsäure, Phenoxyessigsäure, Valeriansäure, iso-Valeriansäure, Zimtsäure, Mandelsäure und deren Derivate.

35. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 31 bis 34, wobei die Komponente (A) der antimikrobiellen/antiparasitäre Zusammensetzung Benzylalkohol  
30 als notwendigen Bestandteil (a<sub>1</sub>) und gegebenenfalls einen oder mehrere weitere lipophile GRAS-Aroma-Alkohole oder deren Derivate (a<sub>i</sub>) enthält.

36. Verfahren nach Anspruch 34 oder 35, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung  
0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 75 Gew.-% Benzylalkohol;  
0 bis 99,8 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 99 Gew.-% Komponente (a<sub>1</sub>); und  
5 0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-% Komponente (b),  
0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-% Komponente (c)  
enthält.
37. Verfahren nach Anspruch 35 oder 36, wobei die Komponente (B) der antimikro-  
biellen/antiparasitären Zusammensetzung eine oder mehrere Polyphenolverbin-  
dungen (b) als notwendigen Bestandteil und gegebenenfalls (c) eine oder meh-  
rere GRAS-Säuren oder deren Derivate enthält.
38. Verfahren nach Anspruch 36 oder 37, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre  
Zusammensetzung weitere lipophile GRAS-Aromastoffe (d) - (i) enthält, vor-  
zugsweise 0,001 bis 25 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,01 bis 9 Gew.-%,  
der weiteren GRAS-Aromastoffe (d) - (i).
39. Verfahren nach Anspruch 38, wobei die weiteren lipophilen GRAS-Aromastoffe  
Phenole (d) und/oder etherische Öle (i) sind.
40. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 20 bis 39, wobei die anti-  
mikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung keine Derivate der GRAS-Aroma-  
stoffe enthält.
41. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 34 bis 40, wobei die anti-  
mikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung ein oder zwei lipophile GRAS-Aroma-  
Alkohole (a<sub>1</sub>) und wenigstens eine Polyphenolverbindung (b) enthält.
42. Verfahren nach Anspruch 41, wobei die Polyphenolverbindung (b) Tannin ist.
43. Verfahren nach Anspruch 42, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusam-  
mensetzung 20 -98 Gew.-% Benzylalkohol und 0,01 - 10 Gew.-% Tannin enthält.

- 5 44. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 43, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung weiterhin ein oder mehrwertige Alkohole mit 2 bis 10 C-Atomen, Emulgatoren, Stabilisatoren, Antioxidantien, Konservierungsmittel, Lösemittel und/oder Trägerstoffe enthält.
- 10 45. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 43, wobei die antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung ausschließlich aus GRAS-Aromastoffen besteht.
- 15 46. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 21, wobei die mikrobiologisch abbaubaren und/oder verderblichen Substanzen/Gegenstände ausgewählt sind aus Holz, Zellstoffen, Luftfiltern, Papier, Wolle, Baumwolle, Textilien usw.
- 20 47. Zusammensetzung zur Imprägnierung oder Oberflächenbehandlung von mikrobiologisch abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen/Gegenstände oder parasitär befallener Substanzen/Gegenstände, umfassend eine antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung, wie in den Ansprüchen 1 bis 45, vorzugsweise wie in den Ansprüchen 20 bis 45 definiert.
- 25 48. Zusammensetzung zur Einarbeitung in mikrobiologisch abbaubare, kontaminierbare und/oder verderbliche Substanzen/Gegenstände oder in die dem parasitären Befall zugängliche Substanzen/Gegenstände, umfassend eine antimikrobielle/antiparasitäre Zusammensetzung, wie in den Ansprüchen 1 bis 45, vorzugsweise wie in den Ansprüchen 20 bis 45 definiert.
- 30 49. Verwendung einer antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung, wie in Anspruch 47 definiert, zur Oberflächenbehandlung von mikrobiologisch abbaubaren, kontaminierbaren und/oder verderblichen Substanzen/Gegenstände, von parasitär befallenen Substanzen/Gegenständen oder von Substanzen/Gegenständen, die selbstdekontaminierend sein müssen.



50. Verwendung einer antimikrobiellen/antiparasitären Zusammensetzung, wie in Anspruch 48 definiert, zum Einarbeiten in mikrobiologisch abbaubare, kontaminierbare und/oder verderbliche Substanzen/Gegenstände, in dem parasitären Befallen zugängliche Substanzen/Gegenstände oder in Substanzen/Gegenstände, die selbstdekontaminierend sein müssen.



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.

PCT/EP 00/08381

**A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**  
IPC 7 A01N31/04 A01N31/02

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal, CHEM ABS Data

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 98 58540 A (SCHUER JOERG PETER) 30 December 1998 (1998-12-30) the whole document	1-49
Y	---	1-49
Y	WO 98 54971 A (ECOSMART TECHNOLOGIES INC) 10 December 1998 (1998-12-10) page 4, line 9 -page 5, line 17 claims 1,3,4 --- -/--	1-49

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

\* Special categories of cited documents:

- \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- \*E\* earlier document but published on or after the international filing date
- \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- \*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- \*P\* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- \*T\* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- \*X\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- \*Y\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- \*&\* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

21 December 2000

Date of mailing of the international search report

05/01/2001

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Lamers, W

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Patent Application No

PCT/EP 00/08381

## C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>DATABASE WPI  Section Ch, Week 198946  Derwent Publications Ltd., London, GB;  Class C03, AN 1989-337764  XP002156082  &amp; SE 8 900 902 A (THORSELL W),  13 May 1989 (1989-05-13)  abstract</p>	1-49
Y	---	1-49
Y	<p>US 5 814 325 A (ROD ROBERT L)  29 September 1998 (1998-09-29)  claims 1-8</p>	1-49
X	<p>WO 96 29895 A (SCHUER JOERG PETER)  3 October 1996 (1996-10-03)  the whole document</p>	1-49
X	<p>DATABASE WPI  Section Ch, Week 198728  Derwent Publications Ltd., London, GB;  Class D13, AN 1987-196269  XP002156083  &amp; JP 62 126931 A (MORINAGA MILK CO LTD),  9 June 1987 (1987-06-09)  abstract</p>	1-49
X	<p>DATABASE WPI  Section Ch, Week 199049  Derwent Publications Ltd., London, GB;  Class C03, AN 1990-361964  XP002156084  &amp; CA 2 012 288 A (STERLING DRUG INC),  16 September 1990 (1990-09-16)  abstract</p>	1-49
X	<p>US 4 446 161 A (FRIEDMAN HERMAN H ET AL)  1 May 1984 (1984-05-01)  column 3, line 38 -column 4, line 24  column 5, line 60 -column 7, line 14</p>	1-49
X	<p>GB 1 060 447 A (MAPLE LEAF)  page 1, line 40 -page 2, line 15</p>	1-49
P,X	<p>WO 00 03612 A (SCHUER JOERG PETER)  27 January 2000 (2000-01-27)  the whole document</p>	1-49
A	<p>EP 0 103 878 A (HUMAN OLTOANYAGTERMELO)  28 March 1984 (1984-03-28)  page 4, line 12 - line 23  page 6, line 1 -page 7, line 8</p>	1-49
	---	
	---	

-/--

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter Application No

PCT/EP 00/08381

## C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	FR 2 228 434 A (DELPECH LUCIEN) 6 December 1974 (1974-12-06) page 1, line 5 -page 2, line 5 -----	1-49

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 00/08381

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9858540 A	30-12-1998	DE 19726429 A AU 8628798 A BR 9810305 A CN 1265006 T EP 0991318 A PL 337658 A	24-12-1998 04-01-1999 12-09-2000 30-08-2000 12-04-2000 28-08-2000
WO 9854971 A	10-12-1998	US 6004569 A AU 7251298 A BR 9809945 A CN 1259018 T EP 0991320 A JP 2000513027 T NO 995902 A PL 337222 A	21-12-1999 21-12-1998 01-08-2000 05-07-2000 12-04-2000 03-10-2000 07-02-2000 14-08-2000
SE 8900902 A	13-05-1989	SE 505244 C	21-07-1997
US 5814325 A	29-09-1998	US 5653991 A WO 9905910 A AU 4145297 A	05-08-1997 11-02-1999 22-02-1999
WO 9629895 A	03-10-1996	AU 5275096 A DE 19612340 A EP 0762837 A JP 10501445 T	16-10-1996 07-11-1996 19-03-1997 10-02-1998
JP 62126931 A	09-06-1987	JP 1994553 C JP 7024544 B	22-11-1995 22-03-1995
CA 2012288 A	16-09-1990	NONE	
US 4446161 A	01-05-1984	CA 1190787 A	23-07-1985
GB 1060447 A		BE 647875 A FR 1401489 A NL 6405266 A	31-08-1964 13-10-1965 16-11-1964
WO 0003612 A	27-01-2000	DE 19831288 A DE 19831306 A DE 19831309 A AU 5036699 A	27-01-2000 27-01-2000 27-01-2000 07-02-2000
EP 0103878 A	28-03-1984	AT 59298 T DE 3382087 D	15-01-1991 07-02-1991
FR 2228434 A	06-12-1974	NONE	

# INTERNATIONALER RESEARCHENBERICHT

Intern Aktenzeichen

PCT/EP 00/08381

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES  
IPK 7 A01N31/04 A01N31/02

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

## B. RESEARCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 A01N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal, CHEM ABS Data

## C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 98 58540 A (SCHUER JOERG PETER) 30. Dezember 1998 (1998-12-30) das ganze Dokument	1-49
Y	---	1-49
Y	WO 98 54971 A (ECOSMART TECHNOLOGIES INC) 10. Dezember 1998 (1998-12-10) Seite 4, Zeile 9 -Seite 5, Zeile 17 Ansprüche 1,3,4 --- -/--	1-49

☒ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

☒ Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

\*A\* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

\*E\* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

\*L\* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

\*O\* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

\*P\* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

\*T\* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

\*X\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

\*Y\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

\*Z\* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

21. Dezember 2000

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

05/01/2001

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Lamers, W

## C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 198946 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class C03, AN 1989-337764 XP002156082 & SE 8 900 902 A (THORSELL W), 13. Mai 1989 (1989-05-13) Zusammenfassung	1-49
Y	---	1-49
Y	US 5 814 325 A (ROD ROBERT L) 29. September 1998 (1998-09-29) Ansprüche 1-8	1-49
X	---	
X	WO 96 29895 A (SCHUER JOERG PETER) 3. Oktober 1996 (1996-10-03) das ganze Dokument	1-49
X	---	
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 198728 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class D13, AN 1987-196269 XP002156083 & JP 62 126931 A (MORINAGA MILK CO LTD), 9. Juni 1987 (1987-06-09) Zusammenfassung	1-49
X	---	
X	DATABASE WPI Section Ch, Week 199049 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class C03, AN 1990-361964 XP002156084 & CA 2 012 288 A (STERLING DRUG INC), 16. September 1990 (1990-09-16) Zusammenfassung	1-49
X	---	
X	US 4 446 161 A (FRIEDMAN HERMAN H ET AL) 1. Mai 1984 (1984-05-01) Spalte 3, Zeile 38 -Spalte 4, Zeile 24 Spalte 5, Zeile 60 -Spalte 7, Zeile 14	1-49
X	---	
X	GB 1 060 447 A (MAPLE LEAF) Seite 1, Zeile 40 -Seite 2, Zeile 15	1-49
P,X	---	
P,X	WO 00 03612 A (SCHUER JOERG PETER) 27. Januar 2000 (2000-01-27) das ganze Dokument	1-49
A	---	
A	EP 0 103 878 A (HUMAN OLTOANYAGTERMELO) 28. März 1984 (1984-03-28) Seite 4, Zeile 12 - Zeile 23 Seite 6, Zeile 1 -Seite 7, Zeile 8	1-49
	---	
	-/-	



# INTERNATIONALER RESEARCHBERICHT

Inter: Aktenzeichen

PCT/EP 00/08381

## C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	FR 2 228 434 A (DELPECH LUCIEN) 6. Dezember 1974 (1974-12-06) Seite 1, Zeile 5 -Seite 2, Zeile 5 -----	1-49

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung... für selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

.../EP 00/08381

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9858540 A	30-12-1998	DE 19726429 A AU 8628798 A BR 9810305 A CN 1265006 T EP 0991318 A PL 337658 A	24-12-1998 04-01-1999 12-09-2000 30-08-2000 12-04-2000 28-08-2000
WO 9854971 A	10-12-1998	US 6004569 A AU 7251298 A BR 9809945 A CN 1259018 T EP 0991320 A JP 2000513027 T NO 995902 A PL 337222 A	21-12-1999 21-12-1998 01-08-2000 05-07-2000 12-04-2000 03-10-2000 07-02-2000 14-08-2000
SE 8900902 A	13-05-1989	SE 505244 C	21-07-1997
US 5814325 A	29-09-1998	US 5653991 A WO 9905910 A AU 4145297 A	05-08-1997 11-02-1999 22-02-1999
WO 9629895 A	03-10-1996	AU 5275096 A DE 19612340 A EP 0762837 A JP 10501445 T	16-10-1996 07-11-1996 19-03-1997 10-02-1998
JP 62126931 A	09-06-1987	JP 1994553 C JP 7024544 B	22-11-1995 22-03-1995
CA 2012288 A	16-09-1990	KEINE	
US 4446161 A	01-05-1984	CA 1190787 A	23-07-1985
GB 1060447 A		BE 647875 A FR 1401489 A NL 6405266 A	31-08-1964 13-10-1965 16-11-1964
WO 0003612 A	27-01-2000	DE 19831288 A DE 19831306 A DE 19831309 A AU 5036699 A	27-01-2000 27-01-2000 27-01-2000 07-02-2000
EP 0103878 A	28-03-1984	AT 59298 T DE 3382087 D	15-01-1991 07-02-1991
FR 2228434 A	06-12-1974	KEINE	

# INTERNATIONALER RESEARCHENBERICHT

Inter Aktenzeichen

PCT/EP 00/08381

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES  
IPK 7 A01N31/04 A01N31/02

Nach der internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

## B. RESEARCHIERTE GEBIETE

Researchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 A01N

Researchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die researchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal, CHEM ABS Data

## C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 98 58540 A (SCHUER JOERG PETER) 30. Dezember 1998 (1998-12-30) das ganze Dokument	1-49
Y	---	1-49
Y	WO 98 54971 A (ECOSMART TECHNOLOGIES INC) 10. Dezember 1998 (1998-12-10) Seite 4, Zeile 9 -Seite 5, Zeile 17 Ansprüche 1,3,4	1-49
	---	
	-/--	

☒ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

☒ Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

\*A\* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

\*E\* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

\*L\* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

\*O\* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

\*P\* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

\*T\* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

\*X\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

\*Y\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

\*Z\* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

21. Dezember 2000

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

05/01/2001

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde  
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Lamers, W

## C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	<p>DATABASE WPI  Section Ch, Week 198946  Derwent Publications Ltd., London, GB;  Class C03, AN 1989-337764  XP002156082  &amp; SE 8 900 902 A (THORSELL W),  13. Mai 1989 (1989-05-13)  Zusammenfassung</p>	1-49
Y	---	1-49
Y	<p>US 5 814 325 A (ROD ROBERT L)  29. September 1998 (1998-09-29)  Ansprüche 1-8</p>	1-49
X	<p>WO 96 29895 A (SCHUER JOERG PETER)  3. Oktober 1996 (1996-10-03)  das ganze Dokument</p>	1-49
X	<p>DATABASE WPI  Section Ch, Week 198728  Derwent Publications Ltd., London, GB;  Class D13, AN 1987-196269  XP002156083  &amp; JP 62 126931 A (MORINAGA MILK CO LTD),  9. Juni 1987 (1987-06-09)  Zusammenfassung</p>	1-49
X	<p>DATABASE WPI  Section Ch, Week 199049  Derwent Publications Ltd., London, GB;  Class C03, AN 1990-361964  XP002156084  &amp; CA 2 012 288 A (STERLING DRUG INC),  16. September 1990 (1990-09-16)  Zusammenfassung</p>	1-49
X	<p>US 4 446 161 A (FRIEDMAN HERMAN H ET AL)  1. Mai 1984 (1984-05-01)  Spalte 3, Zeile 38 -Spalte 4, Zeile 24  Spalte 5, Zeile 60 -Spalte 7, Zeile 14</p>	1-49
X	<p>GB 1 060 447 A (MAPLE LEAF)  Seite 1, Zeile 40 -Seite 2, Zeile 15</p>	1-49
P,X	<p>WO 00 03612 A (SCHUER JOERG PETER)  27. Januar 2000 (2000-01-27)  das ganze Dokument</p>	1-49
A	<p>EP 0 103 878 A (HUMAN OLTOANYAGTERMELO)  28. März 1984 (1984-03-28)  Seite 4, Zeile 12 - Zeile 23  Seite 6, Zeile 1 -Seite 7, Zeile 8</p>	1-49
	---	

-/-

## C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	FR 2 228 434 A (DELPECH LUCIEN) 6. Dezember 1974 (1974-12-06) Seite 1, Zeile 5 -Seite 2, Zeile 5 -----	1-49

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung zur selben Patentfamilie gehören

ales Aktenzeichen

PCT/EP 00/08381

Im Recherchenbericht angeführtes Patentedokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9858540 A	30-12-1998	DE 19726429 A	24-12-1998
		AU 8628798 A	04-01-1999
		BR 9810305 A	12-09-2000
		CN 1265006 T	30-08-2000
		EP 0991318 A	12-04-2000
		PL 337658 A	28-08-2000
WO 9854971 A	10-12-1998	US 6004569 A	21-12-1999
		AU 7251298 A	21-12-1998
		BR 9809945 A	01-08-2000
		CN 1259018 T	05-07-2000
		EP 0991320 A	12-04-2000
		JP 2000513027 T	03-10-2000
		NO 995902 A	07-02-2000
		PL 337222 A	14-08-2000
SE 8900902 A	13-05-1989	SE 505244 C	21-07-1997
US 5814325 A	29-09-1998	US 5653991 A	05-08-1997
		WO 9905910 A	11-02-1999
		AU 4145297 A	22-02-1999
WO 9629895 A	03-10-1996	AU 5275096 A	16-10-1996
		DE 19612340 A	07-11-1996
		EP 0762837 A	19-03-1997
		JP 10501445 T	10-02-1998
JP 62126931 A	09-06-1987	JP 1994553 C	22-11-1995
		JP 7024544 B	22-03-1995
CA 2012288 A	16-09-1990	KEINE	
US 4446161 A	01-05-1984	CA 1190787 A	23-07-1985
GB 1060447 A		BE 647875 A	31-08-1964
		FR 1401489 A	13-10-1965
		NL 6405266 A	16-11-1964
WO 0003612 A	27-01-2000	DE 19831288 A	27-01-2000
		DE 19831306 A	27-01-2000
		DE 19831309 A	27-01-2000
		AU 5036699 A	07-02-2000
EP 0103878 A	28-03-1984	AT 59298 T	15-01-1991
		DE 3382087 D	07-02-1991
FR 2228434 A	06-12-1974	KEINE	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern Application No

PCT/EP 00/08381

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  
IPC 7 A01N31/04 A01N31/02

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal, CHEM ABS Data

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 98 58540 A (SCHUER JOERG PETER) 30 December 1998 (1998-12-30) the whole document	1-49
Y	---	1-49
Y	WO 98 54971 A (ECOSMART TECHNOLOGIES INC) 10 December 1998 (1998-12-10) page 4, line 9 -page 5, line 17 claims 1,3,4 --- -/--	1-49

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.☒ Patent family members are listed in annex.

## \* Special categories of cited documents:

\*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

\*E\* earlier document but published on or after the international filing date

\*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

\*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

\*P\* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

\*T\* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

\*X\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

\*Y\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

\*&amp;\* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

21 December 2000

Date of mailing of the international search report

05/01/2001

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Lamers, W

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 00/08381

## C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>DATABASE WPI  Section Ch, Week 198946  Derwent Publications Ltd., London, GB;  Class C03, AN 1989-337764  XP002156082  &amp; SE 8 900 902 A (THORSELL W),  13 May 1989 (1989-05-13)  abstract</p>	1-49
Y	---	1-49
Y	<p>US 5 814 325 A (ROD ROBERT L)  29 September 1998 (1998-09-29)  claims 1-8</p>	1-49
X	<p>WO 96 29895 A (SCHUER JOERG PETER)  3 October 1996 (1996-10-03)  the whole document</p>	1-49
X	<p>DATABASE WPI  Section Ch, Week 198728  Derwent Publications Ltd., London, GB;  Class D13, AN 1987-196269  XP002156083  &amp; JP 62 126931 A (MORINAGA MILK CO LTD),  9 June 1987 (1987-06-09)  abstract</p>	1-49
X	<p>DATABASE WPI  Section Ch, Week 199049  Derwent Publications Ltd., London, GB;  Class C03, AN 1990-361964  XP002156084  &amp; CA 2 012 288 A (STERLING DRUG INC),  16 September 1990 (1990-09-16)  abstract</p>	1-49
X	<p>US 4 446 161 A (FRIEDMAN HERMAN H ET AL)  1 May 1984 (1984-05-01)  column 3, line 38 -column 4, line 24  column 5, line 60 -column 7, line 14</p>	1-49
X	<p>GB 1 060 447 A (MAPLE LEAF)  page 1, line 40 -page 2, line 15</p>	1-49
P,X	<p>WO 00 03612 A (SCHUER JOERG PETER)  27 January 2000 (2000-01-27)  the whole document</p>	1-49
A	<p>EP 0 103 878 A (HUMAN OLTOANYAGTERMELO)  28 March 1984 (1984-03-28)  page 4, line 12 - line 23  page 6, line 1 -page 7, line 8</p>	1-49
	-/--	



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter Application No

PCT/EP 00/08381

## C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	FR 2 228 434 A (DELPECH LUCIEN) 6 December 1974 (1974-12-06) page 1, line 5 -page 2, line 5 -----	1-49

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 00/08381

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9858540 A	30-12-1998	DE 19726429 A AU 8628798 A BR 9810305 A CN 1265006 T EP 0991318 A PL 337658 A	24-12-1998 04-01-1999 12-09-2000 30-08-2000 12-04-2000 28-08-2000
WO 9854971 A	10-12-1998	US 6004569 A AU 7251298 A BR 9809945 A CN 1259018 T EP 0991320 A JP 2000513027 T NO 995902 A PL 337222 A	21-12-1999 21-12-1998 01-08-2000 05-07-2000 12-04-2000 03-10-2000 07-02-2000 14-08-2000
SE 8900902 A	13-05-1989	SE 505244 C	21-07-1997
US 5814325 A	29-09-1998	US 5653991 A WO 9905910 A AU 4145297 A	05-08-1997 11-02-1999 22-02-1999
WO 9629895 A	03-10-1996	AU 5275096 A DE 19612340 A EP 0762837 A JP 10501445 T	16-10-1996 07-11-1996 19-03-1997 10-02-1998
JP 62126931 A	09-06-1987	JP 1994553 C JP 7024544 B	22-11-1995 22-03-1995
CA 2012288 A	16-09-1990	NONE	
US 4446161 A	01-05-1984	CA 1190787 A	23-07-1985
GB 1060447 A		BE 647875 A FR 1401489 A NL 6405266 A	31-08-1964 13-10-1965 16-11-1964
WO 0003612 A	27-01-2000	DE 19831288 A DE 19831306 A DE 19831309 A AU 5036699 A	27-01-2000 27-01-2000 27-01-2000 07-02-2000
EP 0103878 A	28-03-1984	AT 59298 T DE 3382087 D	15-01-1991 07-02-1991
FR 2228434 A	06-12-1974	NONE	